

(19) RU (11) 2 156 136 (13) C1

(51) MПK7 A 61 K 38/21

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К	ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 2000101762/14, 27.01.2000
- (24) Дата начала действия патента: 27.01.2000
- (46) Дата публикации: 20.09.2000
- (56) Ссылки: 1. WO 91/16038, 31.10.1991. 2. RU 2097062 С1, 27.11.1997. 3. RU 2034565 С1, 10.05.1995. 4. RU 2077335 С1 20.04.1997. 5. SU 1168252 A 23.07.1995. 6. EP 0080879 A3 08.06.1993.
- (98) Адрес для переписки: 103030, Москва, пл. Борьбы, д.15/1, ЗАО "ФИРН-М", Гапоноку П.Я.
- (71) Заявитель: Гапонюх Петр Яковлевич, Маркова Елена Алексеевна, Марков Илья Александрович, Гапонюх Полина Петровна
 - (72) Изобретатель: Гапонюк П.Я., Маркова Е.А., Марков И.А., Гапонюк П.П.
 - (73) Патентообладатель: Галонюк Петр Яковлевич, Маркова Елена Алексеевна, Марков Илья Александрович, Галонюк Полина Петровна

(54) АЭРОЗОЛЬНЫЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ

(57) Pedepar: Изобретение относится к медицине и может быть использовано . фармацевтической промышленности для приготовления лекарственных аэрозольных препаратов, обладающих противовирусным действием. Аэрозольный фармацевтический основе препарат на лиофилизированного раствора интерферона в качестве интерферона содержит альфа- или бета-, или гамма - генно-инженерный интерферон в количестве 1000-500000 МЕ в 1 мл раствора и дополнительно содержит биологически совместимый полимер и митиокоиданта В качестве витиокоиданта препарат содержит Трилон Б, в качестве обисполнествемого псимера поливнаятивродицей и полизительности. При полизительности и полизительности разменения перетовыми разменения при и полизительности разменения террательной разменения при вирусных заболеваниях дыхагальных гутей без побочных оффентов и без рихов инфицирования при использовании человеческого интерфермен 4 в л. ф-ты.

ဖ

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

- (21), (22) Application: 2000101762/14, 27.01.2000
- (24) Effective date for property rights: 27.01.2000
- (46) Date of publication: 20.09.2000
- (98) Mail address: 103030, Moskva, pl. Bor'by, d.15/1, ZAO "FIRN-M", Gaponjuku P.Ja.
- (71) Applicant:
 Gaponjuk Petr Jakovlevich,
 Markova Elena Alekseevna,
 Markov Il'ja Aleksandrovich,
 Gaponjuk Polina Petrovna
- (72) Inventor: Gaponjuk P.Ja., Markova E.A., Markov I.A., Gaponjuk P.P.
- (73) Proprietor:
 Gaponjuk Petr Jakovlevich,
 Markova Elena Alekseevna,
 Markov Il'ja Aleksandrovich,
 Gaponiuk Polina Petrovna

(54) AEROSOL PHARMACEUTICAL PREPARATION

(67) Abstract:
FIELD medicine, pharmaceutical industry.
SUBSTANCE: aerosci pharmaceutical
preparation based on an aqueous pychitizad
interferon solution has genetic engineering
abha-, beta- or gamma-interferon as
interferon taken in the amount 1000-500000
IU/I mi of solution and it has biologically
compatible polymer and antioxidant and
additionally. Preparation has Trilon B as an
antioxidant and polyvin/pymolicione and/or

215613

blologically polyethylene oxide as compatible polymer being it has polyvinylpyrrolidone and polyethylene oxide in the ratio = 1.1-50. Use of proposed medicinal form ensures to attain therapeutical aims rapidly. Invention can be used for preparing medicinal aerosol antiviral effect. preparations showing EFFECT: rapid effect, absence of adverse effects and risk of infection using human Interferon, 5 cl, 3 ex

J 2156136

Известен аэрозольный фармацевтический основе на лиофилизированного раствора человеческого интерферона.

(WO, N 91/16038, Kn, A 61 K 9/12, 1991 r.) Однако известный препарат обладает низкой активностью. Кроме того, его производство дорогостоящее, так как используется кровь человека, требующая множества дорогостоящих анализов.

Техническим результатом изобретения является повышение эффективности препарата за счет использования генно-инженерного интерферона аэрозольной форме для лечения и профилактики острых заболеваний дыхательных путей в короткие сроки.

Для достижения указанного технического результата аэрозольный фармацевтический основе на пиофилизированного раствора интерферона, согласно изобретению, в качестве интерферона содержит альфа или бета, или гамма-генно-инженерный интерферон в количестве 1000-500000 МЕ в 1 мл раствора. Препарат дополнительно содержит биологически совместимый полимер и антиоксидант при следующем соотношении компонентов в 1 мл раствора, г:

Биологически совместимый полимер -0.005-0.714

Антиоксидант - 0,0001-0,0008 Аэрозольный фармацевтический препарат в качестве антиоксиданта содержит Трилон Б. В качестве биологически совместимого полимера он содержит поливинилпирролидон и/или полиэтиленоксид, причем он содержит поливинилпирролидон и полиэтиленоксид в

соотношении 1:1-50 Сущность изобретения поясняется на

спедующих примерах. Пример 1. Аэрозольную композицию, вводимую перорально, получают следующим образом. Сначала получают смесь из следующих

компонентов в 1 мл раствора, г: Поливинилпирролидон - 0,005

Трилон Б - 0,0001

Полученную смесь лиофилизируют и размалывают до среднего диаметра частиц 0,5-10 мкм в зависимости от назначения препарата на верхние или на нижние дыхательные пути. В полученную суспензию водный раствор альфа-генно-инженерного интерферона в количестве 1000 МЕ и помещают под давлением в баллон-ингалятор с дозирующим клаланом.

Пример 2. Осуществляют аналогично примеру 1 за исключением того, что в биологически совместимого полимера используют полиэтиленоксид в количестве 0,1 г на 1 мл раствора. А в качестве интерферона - водный раствор бета-генно-инженерного интерферона в количестве 250000 МЕ.

Пример 3. Осуществляют аналогично примеру 1 за исключением того, что используют смесь поливиниллирролидона и полиэтиленоксида в соотношении 1:1 или 1: 50 в количестве 0.714 г и водный раствор гамма-генно-инженерного интерферона в 15 количестве 5000000 ME.

При вдыхании полученного препарата в течение 3-5 дней через каждые 3-4 часа ежедневно достигается лечение острых вирусных заболеваний дыхательных путей. Профилактическое применение - во время

20 эпидемии 2 раза в день. Применение новой лекарственной формы позволяет быстро достигать терапевтических целей при острых вирусных заболеваниях дыхательных путей без побочных эффектов и без риска инфицирования при использовании человеческого интерферона, что очень актуально в настоящее время. Срок хранения заявленного лекарственного средства не менее 1 года при температура 4°C.

Формула изобретения: Аэрозольный фармацевтический препарат на OCHOB9 лиофилизованного раствора интерферона, отличающийся тем, что в качестве интерферона он содержит альфа- или бета-, или гамма-генно-инженерный интерферон в

количестве 1000 - 500000 МЕ в 1 мл раствора. 2. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что он дополнительно содержит биологически совместимый полимер и антиоксидант при следующем соотношении компонентов в 1 мл

раствора, г: Биологически совместимый полимер -0,005 - 0,714

Антисксилант - 0.0001 - 0.0008 3. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве антисксиданта он содержит Трилон

Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в биологически совместимого VAUGOTRE полимера он содержит поливинилпирролидон и/или полиэтиленоксид.

Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что он содержит поливинилпирролидон полиэтиленоксид в соотношении 1:1 - 50.

ത

Z

_

Ġ

a

ယ

30